(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-157365

(43)公開日 平成8年(1996)6月18日

(51) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

A61K 31/445

AEM ABF

ABM

ADA

9/06

G

審査請求 未請求 請求項の数10 FD (全 11 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平6-319117

(71)出願人 000160522

久光製薬株式会社

佐賀県鳥栖市田代大官町408番地

(22)出願日

平成6年(1994)11月29日

(72)発明者 寺原 孝明

| 茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 | 久

光製薬株式会社筑波研究所内

(72)発明者 肥後 成人

茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 久

光製薬株式会社筑波研究所内

(72)発明者 小森 賢一

茨城県つくば市観音台1丁目25番11号 久

光製薬株式会社筑波研究所内

(74)代理人 弁理士 村山 みどり

(54) 【発明の名称】 ケトチフェン含有経皮投与製剤

(57) 【要約】

【構成】有効成分としてフマル酸ケトチフェンを含有 し、基剤中に酢酸ナトリウムを含有することを特徴とす る経皮投与製剤。有効成分としてフマル酸ケトチフェン を0.1~10重量%含有し、基剤中に酢酸ナトリウム を0.5~5重量%含有することを特徴とする経皮投与 製剤。前記経皮投与製剤の基剤は、非水系であることが 好ましく、硬膏剤または軟膏剤であることが好ましい。 【効果】 従来のケトチフェン含有経皮投与製剤に比べ て、皮膚透過速度が著しく速く、しかも、薬物安定性が 良好で、皮膚刺激性も著しく緩和され、製剤の物性も優 れている。また、経口投与時に見られる肝臓での初回通 過効果による薬物の代謝を受けることがなく、持続的な 有効血中濃度を得ることができる。また、経口投与時に 起こり得る消化器官系の副作用や、急激な血中濃度の上 昇に伴って起こり得る種々の副作用を回避することもで きる。

20

.

【特許請求の範囲】

【請求項1】 有効成分としてフマル酸ケトチフェンを 含有し、基剤中に酢酸ナトリウムを含有することを特徴 とする経皮投与製剤。

【請求項2】 有効成分としてフマル酸ケトチフェンを 0.1~10重量%含有し、基剤中に酢酸ナトリウムを 0.5~5重量%含有することを特徴とする経皮投与製剤。

【請求項3】 基剤が、非水系である請求項1または2 に記載の経皮投与製剤。

【請求項4】 硬膏剤である請求項1~3のいずれかに 記載の経皮投与製剤。

【請求項5】 基剤中にさらに、脂溶性ポリマー、粘着付与剤及び軟化剤を含有する硬膏剤である請求項4に記載の経皮投与製剤。

【請求項6】 粘着層が、フマル酸ケトチフェン0.1~10重量%と、酢酸ナトリウム0.5~5重量%、脂溶性ポリマー0.1~99重量%、粘着付与剤0.1~70重量%、軟化剤1.0~70重量%及び/または吸収促進剤0.01~20重量%を含有する基剤とからなる硬膏剤である請求項4に記載の経皮投与製剤。

【請求項7】 軟膏剤である請求項1~3のいずれかに 記載の経皮投与製剤。

【請求項8】 基剤中にさらに、炭化水素類、脂肪酸エステル、ロウ類、界面活性剤及び/または吸収促進剤を含有する軟膏剤である請求項7に記載の経皮投与製剤。

【請求項9】 フマル酸ケトチフェン0.1~10重量%と、酢酸ナトリウム0.5~5重量%、炭化水素類55~90重量%、脂肪酸エステル5~15重量%、ロウ類4~10重量%、界面活性剤1~5重量%及び/また30は吸収促進剤0.01~20重量%を含有する基剤とからなる軟膏剤である請求項7に記載の経皮投与製剤。

【請求項10】 基剤中にさらに、脂肪族アルコール及びグリコール類を含有する請求項7に記載の経皮投与製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ケトチフェン(化学名:4-(1-メチル-4-ピペリジリデン)-4H-ベンゾ [4,5]シクロヘプタ [1,2-b] チオフェン 40-10 (9H) オン・フマル酸塩を有効成分とする経皮投与製剤に関する。さらに詳しく言うと、本発明は、フマル酸ケトチフェンを有効成分とし、基剤中に酢酸ナトリウムを含有せしめた硬膏剤または軟膏剤である経皮投与製剤に関する。

[0002]

【従来の技術】ケトチフェンは、優れた抗ヒスタミン作 いて、基剤中に酢酸ナトリウムを含有せしめるこ 用、抗SRS-A作用及び広範囲な抗アレルギー作用を り、皮膚透過速度が著しく速くなり、しかも、裏 有する化合物である。特に、ケトチフェンのフマル酸塩 性、皮膚刺激性、製剤の物性の面においても優か は、気管支喘息、アレルギー性鼻炎、湿疹、皮膚炎等の 50 が得られることを見出し、本発明を完成させた。

予防薬または治療薬として経口投与形態で使用されている。しかしながら、ケトチフェンまたはその塩は経口投与した場合、胃腸障害等の副作用、肝初回通過効果による利用率の低下、長期連用等による患者のコンプライアンスの低下等の問題があり、これらの問題を解決するた

めに、種々の剤形が検討されている。

【0003】例えば、特開昭62-164624号公報 には、ケトチフェンまたはその塩をゲル基剤中に含有せ しめた外用ゲル製剤が開示されている。また、特開昭6 2-223119号公報には、ケトチフェンまたはその 塩を含有する外用クリーム製剤が開示されている。ま た、特開平1-102024号公報には、ケトチフェン の塩を含有する軟膏剤または液剤である外用皮膚疾患治 療剤が開示されている。また、特開平1-106820 号公報には、ポリビニルアルコールを含有する水性ゲル マトリックス中に、ケトチフェンまたはケトチフェンの 塩を含有させた経皮投与製剤が開示されている。また、 特開平4-91022号公報には、ケトチフェンまたは その塩と吸収促進剤としての脂肪族1価のアルコールと を含有するプラスター剤が開示されている。また、特開 平4-182425号公報には、ケトチフェンまたはそ の塩と、低級アルコール及び高親水性非イオン界面活性 剤とを含有する外用貼付剤が開示されている。また、特 開平5-946号公報には、ケトチフェンに、脂肪酸ま たは脂肪族アルコールと2価以上のアルコールとを配合 した経皮投与製剤が開示されている。さらに、特開平5 - 9 4 7 号公報には、高分子吸水性共重合体中にケトチ フェンを含有させ、薬剤層の p Hが 6.7~8.5の範囲 にある外用貼付剤が開示されている。

【0004】しかしながら、これらの経皮投与製剤では、胃腸障害等の副作用や肝初回通過効果による利用率の低下等といった経口投与製剤に特有の問題は解決されているものの、皮膚透過速度が遅すぎ、さらに、薬物安定性、皮膚刺激性、製剤の物性の面においても問題があり、実際に臨床使用されるには至っていない。従って、皮膚透過速度が速く、薬物安定性、皮膚刺激性、製剤の物性の面においても優れたケトチフェン(またはその塩)含有経皮投与製剤の開発が望まれている。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、皮膚透過速度が速く、即ち経皮吸収性に優れ、しかも、薬物安定性、皮膚刺激性、製剤の物性の面においても優れたケトチフェン(またはその塩)含有経皮投与製剤を提供することにある。本発明者らは、上記の目的を達成するために鋭意研究を重ねた結果、驚くべきことに、ケトチフェンのフマル酸塩を有効成分とする経皮投与製剤において、基剤中に酢酸ナトリウムを含有せしめることにより、皮膚透過速度が著しく速くなり、しかも、薬物安定性、皮膚刺激性、製剤の物性の面においても優れたものが得られることを見出し、本発明を完成させた。

[0006]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明は、有効成 分としてフマル酸ケトチフェンを含有し、基剤中に酢酸 ナトリウムを含有することを特徴とする経皮投与製剤か らなる。本発明はまた、有効成分としてフマル酸ケトチ フェンを0.1~10重量%含有し、基剤中に酢酸ナト リウムを0.5~5重量%含有することを特徴とする経 皮投与製剤からなる。本発明はまた、基剤が、非水系で ある前記経皮投与製剤からなる。本発明はまた、硬膏剤 である前記経皮投与製剤からなる。本発明はまた、基剤 中にさらに、脂溶性ポリマー、粘着付与剤及び軟化剤を 含有する硬膏剤である前記経皮投与製剤からなる。本発 明はまた、粘着層が、フマル酸ケトチフェン 0.1~1 ○重量%と、酢酸ナトリウム ○.5~5重量%、脂溶性 ポリマー0.1~99重量%、粘着付与剤0.1~70重 量%、軟化剤1.0~70重量%及び/または吸収促進 剤0.01~20重量%を含有する基剤とからなる硬膏 剤である前記経皮投与製剤からなる。

【0007】本発明はまた、軟膏剤である前記経皮投与 製剤からなる。本発明はまた、基剤中にさらに、炭化水 20 素類、脂肪酸エステル、ロウ類、界面活性剤及び/また は吸収促進剤を含有する軟膏剤である前記経皮投与製剤 からなる。本発明はまた、フマル酸ケトチフェン0.1 ~10重量%と、酢酸ナトリウム0.5~5重量%、炭 化水素類55~90重量%、脂肪酸エステル5~15重 量%、ロウ類4~10重量%、界面活性剤1~5重量% 及び/または吸収促進剤0.01~20重量%を含有す る基剤とからなる軟膏剤である前記経皮投与製剤からな る。本発明はまた、基剤中にさらに、脂肪族アルコール 及びグリコール類を含有する前記経皮投与製剤からな る。

【0008】以下、本発明について詳しく説明する。本 発明の経皮投与製剤は、非水系であることが望ましく、 剤形は特に制限されないが、硬膏剤または軟膏剤である ことが好ましい。

【0009】最初に、本発明の経皮投与製剤が硬膏剤で ある場合について説明する。本発明の硬膏剤は、非水系 であることが望ましい。また、本発明の硬膏剤は、薬効 成分としてのフマル酸ケトチフェンを、粘着層の組成全 体の重量に基づいて、0.1~10重量%、特に、1.0 ~5.0重量%の量で含有することが好ましい。フマル 酸ケトチフェンの配合量が、0.1重量%未満となる と、経皮投与製剤として充分な透過量が得られず、10 重量%を越えると製剤自体の物性に悪影響を与えること になり、好ましくない。また、本発明の硬膏剤は、基剤 中に酢酸ナトリウムを含むことを特徴とするが、その配 合量は、粘着層の組成全体の重量に基づいて、0.5~ 5重量%、特に、1~3重量%の量であることが好まし い。酢酸ナトリウムの配合量が、0.5重量%未満とな ると、フマル酸ケトチフェンの皮膚吸収性が悪くなり、

本発明の目的を達成することができず、5重量%を越え ると、皮膚刺激性が劣ったものとなるので好ましくな い。尚、本発明において、薬効成分のフマル酸ケトチフ ェンの皮膚を、基剤中の酢酸ナトリウムとの組み合わせ て用いることにより、皮膚透過速度が速くなるのは、基 剤中で、フマル酸ケトチフェンのフマル酸イオンと酢酸 ナトリウムの酢酸イオンが交換し、酢酸ケトチフェンが 生成され、皮膚透過性が著しく向上するためであるから と考えられる。

【0010】本発明の硬膏剤は、基剤中に、上記酢酸ナ トリウムの他、脂溶性ポリマー、粘着付与剤及び軟化剤 及び/または吸収促進剤を含むことが望ましい。脂溶性 ポリマーとしては、ポリイソブチレン(PIB)、スチ レンーイソプレンブロック共重合体(SIS)、イソプ レンゴム、スチレンーブタジエンプロック共重合体(S BS)、アクリル系ポリマー(2-エチルヘキシルアク リレート、酢酸ビニル、メタクリレート、メトキシエチ ルアクリレート及びアクリル酸の少なくとも2種の共重 合体) 等を、好ましい例として挙げることができる。こ のような脂溶性ポリマーの粘着層全体の重量に基づく配 合量は、好ましくは0.1~99重量%、さらに好まし くは0.1~70重量%、特に好ましくは0.1~50重 量%であることができる。脂溶性ポリマーの配合量が、 0.1 重量%未満となると、製剤の凝集力が乏しくな り、物性に悪影響を与え、99重量%を越えると、製剤 の加工性が低下し、粘着力が乏しくなるので好ましくな

【0011】粘着付与剤は、脂溶性ポリマーが粘着性に 乏しいため、製剤全体に粘着性を付与するために配合す ることが望ましい。粘着付与剤としては、ポリテルペン 樹脂系、石油樹脂系、ロジン系、ロジンエステル系、油 溶性フェノール樹脂系等を好ましい例として挙げること ができる。粘着付与剤の粘着層全体の重量に基づく配合 量は、好ましくは0.1~70重量%、さらに好ましく は5~50重量%、特に好ましくは10~35重量%で あることができる。粘着付与剤の配合量が、0.1重量 %未満となると、粘着力が乏しくなり、70重量%を越 えると、製剤の糸引き及び凝集力等に問題が生じるた め、好ましくない。

【0012】軟化剤は、硬質剤の加工性の向上及び粘着 性の調整のために配合されることが望ましい。軟化剤と しては、油脂、特に、流動パラフィン、スクワラン、オ リーブ油、ツバキ油、バーショック油、ラッカセイ油等 を好ましい例として挙げることができ、その中でも、流 動パラフィンは特に好ましい。軟化剤の粘着層全体の重 量に基づく配合量は、好ましくは1.0~70重量%、 さらに好ましくは、 $10\sim60$ 重量%、特に好ましくは 20~50重量%であることができる。軟化剤の配合量 は、1.0重量%未満となると、薬物の放出性が低下

し、皮膚透過性が劣り、70重量%を越えると、製剤か

30

らの滲み出しが起こり、製剤の物性に悪影響を及ぼすので好ましくない。

【0013】また、本発明の硬膏剤は、必要に応じて吸 収促進剤を配合することもできる。吸収促進剤として は、皮膚における吸収促進作用が認められている化合物 であれば、いずれのものも使用することができる。吸収 促進剤としては、炭素鎖数6~20の脂肪酸、脂肪族ア ルコール、脂肪酸エステルまたはエーテル、芳香族系有 機酸、芳香族系アルコール、芳香族系有機酸エステルま たはエーテル、乳酸エステル類、酢酸エステル類、モノ テルペン系化合物、セスキテルペン系化合物、アゾン (Azone) またはその誘導体、グリセリン脂肪酸エ ステル類、ソルビタン脂肪酸エステル類、ポリソルベー ト系、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリ オキシエチレン硬化ヒマシ油系、ショ糖脂肪酸エステル 類等を好ましい例として挙げることができる。具体的に は、カプリル酸、カプリン酸、カプロン酸、ラウリン 酸、ミリスチン酸、パルミチン酸、ステアリン酸、オレ イン酸、リノール酸、リノレン酸、ラウリルアルコー ル、ミリスチルアルコール、オレイルアルコール、セチ ルアルコール、ラウリン酸メチル、ミリスチン酸イソプ ロピル、ミリスチン酸ミリスチル、ミリスチン酸オクチ ルドデシル、パルミチン酸セチル、サリチル酸、サリチ ル酸メチル、サリチル酸エチレングリコール、ケイ皮 酸、ケイ皮酸メチル、クレゾール、乳酸セチル、酢酸エ チル、酢酸プロピル、ゲラニオール、チモール、オイゲ ノール、テルピネオール、1-メントール、ハッカ油、 ボルネオロール、d-リモネン、イソオイゲノール、イ ソボルネオール、ネロール、dl-カンフル、グリセリ ンモノラウレート、グリセリンモノオレエート、ソルビ タンモノラウレート、ショ糖モノラウレート、ポリソル ベート20、ポリエチレングリコールモノラウレート、 ポリエチレングリコールモノステアレート、ポリオキシ エチレン(60)硬化ヒマシ油、1-[2-(デシルチ オ) エチル] アザシクロペンタン-2-オン(以下、 「ピロチオデカン」と略記する)が好ましく、特に、ラ ウリルアルコール、ミリスチルアルコール、サリチル酸

ウリルアルコール、ミリスチルアルコール、サリチル酸エチレングリコール、ピロチオデカンが好ましい。吸収促進剤の粘着層全体の重量に基づく配合量は、好ましくは0.01~20重量%、さらに好ましくは、0.1~10重量%、特に好ましくは0.5~5重量%であることができる。吸収促進剤の配合量が20重量%を越えると、発赤、浮腫等の皮膚への刺激が認められるので好ましくない。

【0014】本発明の硬膏剤は、皮膚からの汗等の水性成分の吸収及び保存中の水分による分解を防止するために、必要に応じて、親水性ポリマーを配合することもできる。親水性ポリマーとしては、軽質無水ケイ酸、セルロース誘導体(カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC)、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC

Na)、メチルセルロース(MC)、ヒドロキシプロピ ルメチルセルロース(HPMC)、ヒドロキシプロピル セルロース(HPC)、ヒドロキシエチルセルロース (HEC))、デンプン誘導体(プルラン)、ポリビニ ルアルコール(PVA)、ポリビニルピロリドン(PV P)、酢酸ビニル(VA)、カルボキシビニルポリマー (CVP)、エチル酢酸ビニル (EVA)、オイドラギ ット、ゼラチン、ポリアクリル酸、ポリアクリル酸ソー ダ、ポリイソブチレン無水マレイン酸共重合体、アルギ ン酸、アルギン酸ナトリウム、カラギーナン、アラビア ゴム、トラガカント、カラヤゴム、ポリビニルメタクリ レートを、好ましい例として挙げることができ、特に、 軽質無水ケイ酸、セルロース誘導体(CMCNa、HP MC、HPC、MC)、オイドラギットが好ましい。親 水性ポリマーの粘着層全体の重量に基づく配合量は、 0.5~5.0重量%程度であることが好ましい。

【0015】本発明の硬膏剤は、さらに、所望により架 橋剤、防腐剤及び抗酸化剤等を配合することができる。 架橋剤としては、アミノ樹脂、フェノール樹脂、エポキ シ樹脂、アルキド樹脂、不飽和ポリエステル等の熱硬化 性樹脂、イソシアネート化合物、ブロックイソシアネー ト化合物、有機系架橋剤、金属または金属化合物等の無 機系架橋剤を、好ましい例として挙げることができる。 架橋剤の粘着層全体の重量に基づく配合量は、0.05 ~2重量%程度であることが好ましい。防腐剤として は、メチルパラベン、エチルパラベン、プロピルパラベ ンまたはプチルパラベン等のパラベン類、チモール、ク ロルクレゾール、オルトフェニルフェノール、イソプロ ピルメチルフェノール等のフェノール類、またはピオニ ン等を、好ましい例として挙げることができる。防腐剤 の粘着層全体の重量に基づく配合量は、0.01~1重 量%程度であることが好ましい。抗酸化剤としては、例 えば、トコフェロール及びそのエステル誘導体、アスコ ルビン酸及びそのエステル誘導体、ノルジヒドログアレ チン酸、ジブチルヒドロキシトルエン(BHT)、ブチ ルヒドロキシアニソール(BHA)等を、好ましい例と して挙げることができる。抗酸化剤の粘着層全体の重量 に基づく配合量は、0.01~5重量%程度であること が好ましい。

(10016 】このような組成を有する本発明の硬膏剤の 粘着層は、いずれの方法によっても製造されることがで きる。例えば、溶剤法により製造する場合には、脂溶性 ポリマーの有機溶剤溶液に他の成分を添加、攪拌した 後、支持体上に伸展し、乾燥させて製剤を得ることがで きる。また、脂溶性ポリマーがホットメルト法により塗 工可能なものの場合には、高温でポリマー成分を溶解さ せた後、他の成分を添加、攪拌した後、支持体上に伸展 して製剤を得ることができる。

ロース誘導体(カルボキシメチルセルロース(CM 【0017】本発明の硬膏剤は、上記のような組成から C)、カルボキシメチルセルロースナトリウム(CMC 50 なる粘着層以外は、いずれの構成及び材料からなるもの

8

であってもよい。例えば、本発明の硬査剤は、上記の粘着層の他、それを支持する支持体層及び粘着層上に設けられる剥離ライナー層等からなることができる。支持体層は、例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブタジエン、エチレン酢酸ビニル共重合体、ポリ塩化ビニル、ポリエステル、ナイロン、ポリウレタン等のフィルムまたはシート、あるいはこれらの多孔質体、発泡体並びに紙、布、不織布等から選択される素材からなることができる。

【0018】次に、本発明の経皮投与製剤が軟膏剤である場合について説明する。本発明の軟膏剤において配合される薬効成分としてのフマル酸ケトチフェンの配合量は、上記硬膏剤について説明した量と同じであることが望ましい。さらに、基剤中に配合される酢酸ナトリウムの配合量も、上記硬膏剤について説明した量と同じであることが望ましい。本発明の軟膏剤もまた、非水系であることが望ましい。軟膏剤としては、例えば、基剤として高級アルコールまたはパラフィン系炭化水素等を用いる油脂性軟膏剤、ポリエチレングリコールを用いるマクロゴール軟膏剤、脂肪族アルコールをグリコール類に分散させたFAPG軟膏剤が挙げられ、本発明の軟膏剤はいずれの種類のものであってもよいが、油脂性軟膏剤及びFAPG軟膏剤が特に好ましい。

【0019】最初に、軟膏剤が油脂性軟膏剤である場合について説明する。その場合、本発明の軟膏剤は、基剤中に酢酸ナトリウムの他、炭化水素類、脂肪酸エステル、ロウ類、界面活性剤及び/または吸収促進剤を含むことが好ましい。炭化水素類としては、白色ワセリン、ワセリン、パラフィン、スクワラン、マイクロクリスタリンワックス、プリスタン、αーオレフィンオリゴマーが、好ましい例として挙げられる。炭化水素類の配合量は、軟膏剤の重量に基づいて、55~90重量%であることが好ましい。炭化水素類の配合量が、55重量%未満となると、實体が硬くなりすぎるため、皮膚に塗布しずらくなり、90重量%を越えると、製剤の分離が起き、物性に悪影響を与えるので好ましくない。

【0020】脂肪酸エステルとしては、アジピン酸ジイソプロピル、ミリスチン酸イソプロピル、乳酸セチル、乳酸ミリスチル、パルミチン酸イソプロピル、セバシン酸ジエチル、ラルリン酸ヘキシル、イソオクタン酸セチルを、好ましい例として挙げることができる。脂肪酸エステルの配合量は、軟膏剤の重量に基づいて、5~15重量%であることが好ましい。脂肪酸エステルの配合量が、5重量%未満となると、製剤の皮膚に対する浸透性が低下し、15重量%を越えると、皮膚刺激性が高くなるので好ましくない。

【0021】ロウ類としては、鯨ロウ(天然、合成)、 ミツロウ等を、好ましい例として挙げることができる。 ロウ類の配合量は、軟膏剤の重量に基づいて、4~10 重量%であることが好ましい。ロウ類の配合量が、4重 50 量%未満となると、軟膏の光沢が不足し、粘性が低下し、10重量%を越えると、粘性が高くなりすぎるため、使用感が悪くなるので好ましくない。

【0022】界面活性剤としては、例えば、非イオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤が挙げられるが、皮膚刺激性が低い非イオン界面活性剤が好ましく、ソルビタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリコール脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンでルキルエーテル、ポリオキシエチレンをマシ油、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油等が、好ましい例として挙げられる。界面活性剤の配合量は、軟膏剤の重量に基づいて、1~5重量%であることが好ましい。界面活性剤の配合量が、1重量%未満となると、製剤の分離を引起こし、5重量%を越えると、皮膚刺激性が高くなるので好ましくない。

【0023】任意に添加される吸収促進剤は、硬膏剤に ついて説明したものと同じ種類及び配合量であることが 望ましい。本発明の軟膏剤は、また、必要に応じて防腐 剤を含むこともできる。防腐剤としては、硬膏剤につい て説明したものと同じものであることが望ましい。防腐 剤は、軟膏剤の重量に基づいて、0.01~1重量%と するのが好ましい。 本発明の軟膏剤は、その他の成分 として、メントール、カンフル、ハッカ油、チモール等 の精油成分や、ブチルヒドロキシトルエン、トコフェロ ール誘導体等の安定化剤を含むこともできる。このよう な組成からなる本発明の軟膏剤は、公知のいかなる方法 によっても製造することができる。例えば、脂肪酸エス テル、界面活性剤に、フマル酸ケトチフェンと酢酸ナト リウムを混合し、それに、ロウ類、炭化水素類を加えて 加熱、融解し、70℃に保ち、基剤成分が透明溶解液と なった後に、ホモミキサー等により均一に混和し、その 後、攪拌しながら30℃まで冷却することにより得るこ とができる。

【0024】次に、本発明の軟膏剤がFAPG軟膏剤である場合について説明する。その場合、本発明の軟膏剤は、脂肪族アルコールとグリコール類を必須の基剤成分とすることが好ましい。本発明のFAPG軟膏は、有効成分としてのフマル酸ケトチフェン、基剤成分としての脂肪族アルコール、グリコール類及び酢酸ナトリウムの他、必要に応じて、吸収促進剤、防腐剤、可塑剤、カップリング剤を配合することができる。脂肪族アルコールとしては、炭素数16~24の飽和脂肪アルコールのいずれかまたはそれらの混合物が挙げられ、特に、セチルアルコール、ステアリルアルコール、オレイルアルコール、ヘキサデシルアルコール、ベヘニルアルコール等が好ましい。脂肪族アルコールは、FAPG軟膏剤全体の重量に基づいて、20~40重量%配合されることが好ましい。

【0025】グリコール類としては、例えば、1,2-プロピレンジオールのようなプロピレングリコール、1,3-プロピレンジオール、分子量100~800のポリエチレングリコール、ジプロピレングリコール等が挙げられる。グリコール類は、FAPG軟膏剤全体の重量に基づいて、60~80重量%配合されることが好ましい。

【0026】任意に添加される吸収促進剤は、硬膏剤について説明したものと同じ種類のものであることが望ましく、FAPG軟膏剤全体の重量に基づいて、20重量 10%以下の量で配合されることが好ましい。可塑剤は、脂肪族アルコールとグリコール類の溶剤混合物中で均一性を維持する目的で、任意に配合され、ポリエチレングリコール、1,2,6-ヘキサントリオール、ソルビトール、グリセロール等を、好ましい例として挙げることができる。可塑剤は、FAPG軟膏剤全体の重量に基づいて0~15重量%の量で配合されることが好ましい。

【0027】カップリング剤は、基剤の均一化を維持し、高温で長期間保存した基剤の液体成分の滲出等を防ぐ目的で、任意に配合され、ステアリン酸、パルミチン 20酸、ベヘン酸のような炭素数16~24の飽和脂肪酸、オレアミド、パルミトアミド、ステアルアミド、ベヘンアミドのような脂肪酸アミド、ソルビタンモノステアレート、ポリエチレングリコールモノステアレート、プロピレングリコールモノステアレートのような炭素数16~24の脂肪酸エステル類、それに対応するオレイン酸、パルミチン酸のような他の脂肪酸のモノエステル類を、好ましい例として挙げることができる。カップリング剤の配合量は、FAPG軟膏剤全体の重量に基づいて、0~10重量%の量であることが好ましい。本発明 30のFAPG軟膏も、公知のいかなる方法によっても製造*

酢酸ナトリウム
アクリル系粘着ポリマー
(日本カーバイド社製 PE-300)
イソシアネート系架橋剤
(日本カーバイド社製 CK-100)
ピロチオデカン
フマル酸ケトチフェン

*することができる。例えば、脂肪族アルコール数種、グリコール類に、フマル酸ケトチフェン及び酢酸ナトリウム並びにその他の成分を混合し、加熱融解し、70℃に保ち、その後、攪拌しながら30℃まで冷却することにより得ることができる。尚、これらの成分の配合順序を変更しても、本発明の軟膏剤を得ることができる。本発明の軟膏剤は、局所投与製剤の場合には、そのまま皮膚炎等の疾患部に適用することができる。また、全身投与製剤の場合には、投与量を明確にするためにリザーバー型製剤のリザーバー層に用いることができる。

[0028]

【発明の効果】本発明の経皮投与製剤は、ケトチフェンのフマル酸を有効成分とし、基剤中に酢酸ナトリウムを含有することにより、従来のケトチフェン含有経皮投与製剤に比べて、皮膚透過速度が著しく速いという特徴を有する。また、本発明の経皮投与製剤は、薬物安定性が良好で、皮膚刺激性も著しく緩和され、製剤の物性も優れている。また、本発明の経皮投与製剤を全身性製剤とした場合には、フマル酸ケトチフェンが、皮膚を経由して直接循環血中に持続的に吸収されるため、経口投与時に見られる肝臓での初回通過効果による薬物の代謝を受けることがなく、持続的な有効血中濃度を得ることができる。また、経口投与時に起こり得る消化器官系の副作用や、急激な血中濃度の上昇に伴って起こり得る副作用を回避することもできる。

[0029]

【実施例】以下、実施例により本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるもの ではない。

実施例 1

- 2.0重量%
- 90.0重量%
 - 1.0重量%
 - 2.0重量%
 - 5.0重量%

全量

上記成分中、酢酸ナトリウム、ピロチオデカン及びフマル酸ケトチフェンを、エタノールに加え、室温で撹拌溶解させた後、アクリル系粘着ポリマーの酢酸エチル溶液及びイソシアネート系架橋剤を添加して撹拌し、ポリエ

酢酸ナトリウム ピロチオデカン 流動パラフィン ポリテルペン樹脂系粘着付与剤 (荒川化学工業社製 アルコンP-100)

100重量%

チレンテレフタレートフィルム(PET)30μm上に伸展し、90℃で15分間熱架橋し、50μmの粘着層を得て、本発明の経皮投与製剤を製造した。

【0030】実施例2

- 1.5重量%
- 2.0重量%
- 36.5重量%
- 29.5重量%

7.5重量%

PIB

(7) 11 12 SIS 16.5重量% 抗酸化剤 1.5重量% ケトチフェン 5.0 重量% 全量 100重量% 上記成分中、酢酸ナトリウム、ピロチオデカン及びフマ *後、PETフィルム30μm上に粘着層が100μmとな ル酸ケトチフェン以外の成分を180℃で溶解、混合し るように伸展し、本発明の経皮投与製剤を得た。 た後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散させた* 【0031】実施例3 酢酸ナトリウム 2.5重量% 流動パラフィン 52.0重量% ロジンエステル系粘着付与剤 25.5重量% (荒川化学工業社製 KE-311) PIB 6.5重量% SIS 10.5重量% 抗酸化剤 1.5重量% フマル酸ケトチフェン 1.5重量% 全量 100重量% 上記成分中、酢酸ナトリウム及びフマル酸ケトチフェン ※ム30μm上に、粘着層が100μmとなるように伸展 以外の成分を180℃で溶解、混合した後、残りの成分 20 し、本発明の経皮投与製剤を得た。 を添加し、均一になるまで分散させた後、PETフィル※ 【0032】実施例4 酢酸ナトリウム 5.0重量% 流動パラフィン 6.5重量% 油溶性フェノール樹脂系粘着付与剤 37.5重量% (荒川化学工業社製 タマノル521) PIB7.5重量% SIS 30.5重量% 抗酸化剤 1.0重量% ラウリルアルコール 2.0重量% フマル酸ケトチフェン 10.0重量%

全量

100重量%

上記成分中、ラウリルアルコール、酢酸ナトリウム及び ★せた後、PETフィルム30μmに、粘着層が100μm フマル酸ケトチフェン以外の成分を180℃で溶解、混

合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散さ★

酢酸ナトリウム 流動パラフィン 石油樹脂系粘着付与剤

> (安原樹脂工業社製 YSレジン75) 軽質無水ケイ酸

SBS 抗酸化剤

フマル酸ケトチフェン

ブチルパラベン

となるように伸展し、本発明の経皮投与製剤を得た。

【0033】実施例5

2.0重量%

26.5重量%

35.5重量%

2.5重量%

25.0重量%

1.5重量%

6.9重量%

0.1重量%

全量

上記組成中、フマル酸ケトチフェン及び酢酸ナトリウム フィルム30μm上に、粘着層が100μmとなるように 以外の成分を180℃において溶解、混合した後、残り の成分を添加し、均一になるまで分散させた後、PET

酢酸ナトリウム

100重量%

伸展し、本発明の経皮投与製剤を得た。

【0034】実施例6

0.5重量%

13		14
流動パラフィン	3 9. 4 重量%	
ロジン系粘着付与剤	32.5重量%	
(荒川化学工業社製	KR-610)	
PIB	7.5重量%	
SIS	16.5重量%	
抗酸化剤	1.5重量%	
ピロチオデカン	2.0重量%	
フマル酸ケトチフェン	0.1重量%	

全量

100重量%

上記組成中、ピロチオデカン、フマル酸ケトチフェン及 び酢酸ナトリウム以外の成分を180℃において溶解、 混合した後、残りの成分を添加し、均一になるまで分散 させた後、PETフィルム30μm上に、粘着層が10 *

*0 μ mとなるように伸展し、本発明の経皮投与製剤を得 た。

【0035】実施例7

セバシン酸ジエチル 9.0重量% 鯨ロウ 4.0重量% ポリオキシエチレンラウリルエーテル リン酸ナトリウム 2.0重量% 白色ワセリン 81.07重量% ブチルパラベン 0.05重量% 酢酸ナトリウム 2.5重量%

全量

100重量%

1.38重量%

上記成分を混合し、加熱融解して70℃に保ち、酢酸ナ トリウム及びフマル酸ケトチフェン以外の成分が透明融 解液となった後、ホモミキサーで均一に混和した。その※

※後、撹拌しながら30℃まで冷却して、本発明の経皮投 与製剤を得た。

酢酸ナトリウム ミリスチン酸イソプロピル 鯨ロウ

フマル酸ケトチフェン

【0036】実施例8

2.5重量% 10.0重量% 5.0重量%

ポリオキシエチレンラウリルエーテル リン酸ナトリウム

5.0重量% 74.95重量%

白色ワセリン ブチルパラベン

0.05重量%

フマル酸ケトチフェン

2.5重量%

全量

100重量%

上記成分を混合し、加熱融解して70℃に保ち、酢酸ナ トリウム及びフマル酸ケトチフェン以外の成分が透明融

★後、撹拌しながら30℃まで冷却して、本発明の経皮投 与製剤を得た。

解液となった後、ホモミキサーで均一に混和した。その★40 【0037】実施例9 ステアリルアルコール

10.0重量% 8.0重量% 12.0重量%

ヘキサデシルアルコール プロピレングリコール ブチルパラベン

67.71重量% 0.1重量%

酢酸ナトリウム

セチルアルコール

1.5重量%

フマル酸ケトチフェン

0.69重量%

全量

100重量%

上記成分を混合し、加熱融解して60 $^{\circ}$ に保ち、酢酸ケ $^{\circ}$ 50 トチフェン以外の成分が透明融解液となった後、ホモミ

比較例12及び13は、それぞれ実施例2及び7に対応

しており、フマル酸ケトチフェンの含有量を0.03重

量%とすること以外は、実施例2及び7と同様にして経

比較例14及び15は、それぞれ実施例2及び7に対応

しており、酢酸ナトリウムの含有量を6重量%とするこ

と以外は、実施例2及び7と同様にして経皮投与製剤を

キサーで均一に混和する。その後、撹拌しながら、30 **℃まで冷却して、本発明の経皮投与製剤を得た.**

【0038】比較例1~9

比較例1~9は、それぞれ、実施例1~9に対応してお り、酢酸ナトリウムを配合しないこと以外は、それぞ れ、実施例1~9と同様にして経皮投与製剤を得た。

【0039】比較例10及び11

比較例10及び11は、それぞれ実施例2及び7に対応 しており、フマル酸ケトチフェンの含有量を11重量% とすること以外は、実施例2及び7と同様にして経皮投 10 与製剤を得た。

0.3M酢酸緩衝液(p H 5.0)
ピロチオデカン
グリセリン
ポリエチレングリコール400
酸化亜鉛
ゼラチン
ポリビニルアルコール
ポリアクリル酸ナトリウム
カルボキシメチルセルロースナトリウム
フマル酸ケトチフェン

皮投与製剤を得た。

得た。

*【0040】比較例12及び13

【0041】比較例14及び15

【0042】比較例16 55重量% 2.5重量% 12重量% 5重量% 8重量% 3 重量% 5 重量% 1 重量% 3.5重量%

100重量%

5 重量%

上記成分を混合し、混合、融解させた後、不織布上に粘 着層が1mmとなるように伸展して、湿布製剤を得た。

全量

【0043】試験例1

In vitro皮膚透過試験

ヘアレスマウス(週令:6~9)の背部皮膚を摘出した 後、真皮側の脂肪を注意深く取除き、真皮側がレセプタ 一層となるように、37℃の水をレセプター層の外周部 30 に循環させたフロースルーセルに装着した。この角質層 側に実施例 $1\sim 9$ 及び比較例 $1\sim 16$ において得られた 各硬膏剤、軟膏剤及び湿布製剤を貼付または塗布し、レ セプター層を、生理食塩水を用いて、5ml/時間の速さ で1時間毎に24時間までサンプリングを行った。その 後、1時間毎の流量を正確に測り、高速液体クロマトグ ラフ法により薬物濃度を測定し、1時間当たりの透過速 度を算出し、下記式に従って定常状態での皮膚透過速度 を決定した。結果を下記表2に示す。

皮膚透過速度(μg/cm²/時)= (薬物濃度(μg/ml)×流量 40 (ml)) /製剤の適用面積(cm²)

【0044】試験例2

薬物安定性試験

実施例1~9及び比較例1~16において得られた各製 剤を、40℃において6ヶ月保存し、保存後の各製剤に おける薬物残存率を、高速液体クロマトグラフ法を用 い、下記式に従って算出した。結果を下記表2に示す。 薬物残存率(%)=(6ヶ月後の薬物含量/製造時の薬 物含量) × 100

【0045】試験例3

ヒト皮膚刺激試験

実施例1~9及び比較例1~16で得られた製剤のう ち、硬膏剤及び湿布製剤については、面積10cm²とし た製剤をヒト背部皮膚に24時間貼付した後、剥離し、 剥離直後及び剥離後24時間後の皮膚の状態を、下記表 1に示す判定法で判定し、下記式に従い皮膚刺激指数を 算出した。また、軟膏剤については、軟膏を皮膚に約 0.5 g 塗布し、塗布部分にガーゼをのせた後、日局絆 創膏でその部分を固定し、24時間貼付した後、軟膏塗 布部分だけを判定し、下記式に従い皮膚刺激指数を算出 した。結果を下記表2に示す。

[0046]

【表1】

判定法

	19AL1Z	点数	
	皮膚の状態		
-	反応無し	0	
<u>.</u> ±	軽い紅斑(発赤)	0.5	
+	紅班	1.0	
++	紅班+浮腫	2. 0	

+++

紅班+浮腫+丘疹、小水泡

3. 0 4. 0

++++

泡

【0047】皮膚刺激指数=(各々の剥離直後と24時間後の判定で刺激の高い値の和/被験者の人数)×100

【0048】試験例4

製剤物性試験

実施例1~9及び比較例1~16で得られた製剤のうち、硬膏剤及び湿布製剤については、粘着力をプローブ 10 タックテスター及びピール測定器により、凝集力をクリ

ープ測定器を用いて測定した。また、糸引きや溶液成分*

*の滲み出し等は肉眼で判断した。その結果、製剤物性に問題の無いものを○、問題のあるものを×として評価した。さらに、軟膏剤については、製剤の使用感、基剤の分離等の評価を行い、製剤物性に問題の無いものを○、問題のあるものを×として評価した。結果を下記表2に示す。

18

[0049]

【表2】

例 (μ g/cm²/時) (%) 実施例1		皮膚透過速度	薬物安定性	皮膚刺激指数	物性
実施例2 9.3 98.8 8 実施例3 6.8 98.2 6 実施例4 10.2 96.5 15 実施例5 7.3 97.6 5 実施例6 2.5 98.2 9 実施例7 5.6 99.3 6 実施例8 5.8 98.7 8 実施例9 8.3 95.6 9 上較例9 8.3 95.6 9 上較例1 0.1 99.5 10 比較例2 0.2 98.6 8 0 比較例3 0.2 97.3 9 0 比較例4 0.3 98.9 12 0 比較例5 0.1 99.0 13 0 比較例6 0.1 97.3 8 0 比較例7 0.1 98.3 9 0 比較例9 0.1 98.3 10 0 比較例9 0.1 98.3 10 0 比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例12 0.3 98.9 </th <th>例 </th> <th>(μg/cm²/時) </th> <th>(%)</th> <th></th> <th></th>	例 	(μg/cm²/時) 	(%)		
実施例3 6.8 98.2 6 実施例4 10.2 96.5 15 実施例5 7.3 97.6 5 実施例6 2.5 98.2 9 実施例7 5.6 99.3 6 実施例8 5.8 98.7 8 実施例9 8.3 95.6 9 上較例1 0.1 99.5 10 上較例2 0.2 98.6 8 比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例10 10.3 98.5 11 比較例12 0.3 98.9 15	実施例1	3.8	9 9. 2	1 0	0
実施例3 6.8 98.2 6 ○ 実施例4 10.2 96.5 15 ○ 実施例5 7.3 97.6 5 ○ 実施例6 2.5 98.2 9 ○ 実施例7 5.6 99.3 6 ○ 実施例8 5.8 98.7 8 ○ 実施例9 8.3 95.6 9 ○ 上較例1 0.1 99.5 10 ○ 比較例2 0.2 98.6 8 ○ 比較例3 0.2 97.3 9 ○ 比較例4 0.3 98.9 12 ○ 比較例5 0.1 99.0 13 ○ 比較例6 0.1 97.3 8 ○ 比較例7 0.1 98.3 9 ○ 比較例9 0.1 98.3 10 ○	実施例2	9.3	98.8	8	. ()
実施例5 7.3 97.6 5 実施例6 2.5 98.2 9 実施例7 5.6 99.3 6 実施例8 5.8 98.7 8 実施例9 8.3 95.6 9 上較例1 0.1 99.5 10 比較例2 0.2 98.6 8 比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 97.3 8 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例9 0.1 98.3 10 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	実施例3	6.8	98.2	6	
実施例6 7.3 97.6 5 ○ 実施例7 5.6 99.3 6 ○ 実施例8 5.8 98.7 8 ○ 実施例9 8.3 95.6 9 ○ 上較例1 0.1 99.5 10 ○ 比較例2 0.2 98.6 8 ○ 比較例3 0.2 97.3 9 ○ 比較例4 0.3 98.9 12 ○ 比較例5 0.1 99.0 13 ○ 比較例6 0.1 97.3 8 ○ 比較例7 0.1 98.3 9 ○ 比較例9 0.1 98.3 9 ○ 比較例9 0.1 98.3 10 ○ 比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例11 6.3 99.0 9 × 比較例12 0.3 98.9 15 ○	実施例4	10.2	96.5	1 5	0
実施例7 5.6 99.3 6 実施例8 5.8 98.7 8 実施例9 8.3 95.6 9 上較例1 0.1 99.5 10 比較例2 0.2 98.6 8 比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	実施例5	7. 3	97.6	5	
実施例 7 5.6 99.3 6 ○ 実施例 8 5.8 98.7 8 ○ 実施例 9 8.3 95.6 9 ○ 比較例 1 0.1 99.5 10 ○ 比較例 2 0.2 98.6 8 ○ 比較例 3 0.2 97.3 9 ○ 比較例 4 0.3 98.9 12 ○ 比較例 5 0.1 99.0 13 ○ 比較例 6 0.1 97.3 8 ○ 比較例 7 0.1 98.3 9 ○ 比較例 8 0.2 97.6 11 ○ 比較例 9 0.1 98.3 10 ○ 比較例 10 10.3 98.5 11 × 比較例 11 6.3 99.0 9 × 比較例 12 0.3 98.9 15 ○	実施例6	2.5	98.2	9	0
実施例9 8.3 95.6 9 比較例1 0.1 99.5 10 比較例2 0.2 98.6 8 比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 ○ 比較例9 0.1 98.3 10 ○ 比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例11 6.3 99.0 9 × 比較例12 0.3 98.9 15	実施例7	5.6	99.3	6	
比較例 1 0. 1 9 9. 5 1 0 0 比較例 2 0. 2 9 8. 6 8 0 比較例 4 0. 3 9 8. 9 1 2 0 比較例 5 0. 1 9 9. 0 1 3 0 比較例 6 0. 1 9 7. 3 8 0 比較例 7 0. 1 9 8. 3 9 0 比較例 8 0. 2 9 7. 6 1 1 0 比較例 9 0. 1 9 8. 3 1 0 0 比較例 9 0. 1 9 8. 3 1 0 0 比較例 1 0 1 0. 3 9 8. 5 1 1 x 比較例 1 0 1 0. 3 9 8. 5 1 1 x 比較例 1 1 6. 3 9 9. 0 9 x 比較例 1 2 0. 3 9 8. 9 1 5	実施例8	5.8	98.7	8	0
比較例2 0.2 98.6 8 比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	実施例 9	8. 3	9 5. 6	9 .	0
比較例3 0.2 97.3 9 比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	比較例 1	0. 1	99.5	10	0
比較例4 0.3 98.9 12 比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	比較例2	0.2	98.6	8	0
比較例5 0.1 99.0 13 比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	比較例3	0.2	97.3	9	0
比較例6 0.1 97.3 8 比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	比較例4	0.3	98.9	1 2	0
比較例7 0.1 98.3 9 比較例8 0.2 97.6 11 比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 比較例11 6.3 99.0 9 比較例12 0.3 98.9 15	比較例5	0.1	99.0	1 3	0
比較例8 0.2 97.6 11 ○ 比較例9 0.1 98.3 10 ○ 比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例11 6.3 99.0 9 × 比較例12 0.3 98.9 15 ○	比較例6	0.1	97.3	8	0
比較例9 0.1 98.3 10 比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例11 6.3 99.0 9 × 比較例12 0.3 98.9 15 ○	比較例7	0.1	98.3	9	0
比較例10 10.3 98.5 11 × 比較例11 6.3 99.0 9 × 比較例12 0.3 98.9 15	比較例8	0.2	97.6	1 1	0
比較例 1 2 0 3 9 8 9 1 5 0	比較例9	0.1	98.3	1 0	0
比較例12 0.3 98.9 15	比較例10	10.3	98.5	1 1	×
13	比較例11	6.3	9 9. 0	9	×
U-±h/E + 0	比較例12	0.3	98.9	1 5	0
比較例 1 3 0.5 9 9.2 1 8	比較例13	0.5	9 9. 2	1 8	0
比較例14 9.5 98.2 74 〇		9. 5	98.2	7 4	0
比較例15 6.3 98.0 58	比較例15	6.3	98.0	5 8	0
比較例16 12.3 25.0 30 -	比較例16 	12.3	2 5. 0 	3 0	-

【0050】表2に示される結果から明らかであるように、本発明の各実施例において得られた製剤は、各比較例において得られた製剤は、各比較例において得られた製剤に比べて、皮膚透過速度が著し

く速く、皮膚刺激指数及び物性についても優れていた。 さらに、薬物安定性についても、比較例において得られ た製剤と同等以上であった。 フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6 識別記号 庁内整理番号 $\mathbf{F} \cdot \mathbf{I}$ A 6 1 K 9/70 363

E

47/12

技術表示箇所